1/9/6
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

JC03 Rec'd PGT/PTO 2 5 SEP 2001

004175941

WPI Acc No: 1985-002821/198501

XRAM Acc No: C85-001123

Non-flammable thermoplastic resin compsn. - polyphosphoric ester(s) derived from phenol(s) and phosphorus oxychloride

Patent Assignee: DAIHACHI CHEM IND CO LTD (DAIH ) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Applicat No Kind Week Date Date 19841116 JP 8378092 19830502 198501 JP 59202240 Α Α 19870604 198726 JP 87025706

Priority Applications (No Type Date): JP 8378092 A 19830502 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 59202240 A 8

Abstract (Basic): JP 59202240 A

The resin compsns. contain 5-30 wt.% of (1) polyphosphoric esters having acid values of below 15 prepd. by the reaction of (a) phosphorus oxychloride, (b) divalent phenols of formula (I) and (c) monovalent phenols of formula (II) under the conditions that (1) the mixt. of n-polymers (n: an integer of 1-15; the number of the phosphorus atoms contd. in molecule) and polyphosphoric esters and that (I) contains below 40 wt.% of the polyphosphoric acid ester whose n is one. (b) includes e.g. hydroquinone, resorcinol, bisphenol A. (c) includes e.g. phenol, cresol, xylenol. (1) is prepd. by allowing 1 mole of (a) to react with 0.48-0.875 mole of (b), allowing 1.25-2.10 mole of (c) to react with the reaction mixt. Thermoplastic resins include polyphenylene ether resins, polyester resins, polyamide resins, polycarbonate and polyolefin resins.

ADVANTAGE - The compsns. have high non-flammability, low vilatilisation, high heat resistance, bleeding resistance and antistatic properties at high temp.

0/1

Title Terms: NON; FLAMMABLE; THERMOPLASTIC; RESIN; COMPOSITION; POLY; PHOSPHORIC; ESTER; DERIVATIVE; PHENOL; PHOSPHORUS; OXYCHLORIDE

Derwent Class: A17; A28; A60; E11; E14

International Patent Class (Additional): C08K-005/52; C08L-101/00;

C09K-003/28 File Segment: CPI

## (19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩ 公開特許公報 (A)

昭59—202240

⑤Int. Cl.³
C 08 K 5/52

C 09 K

識別記号 CAE 103 庁内整理番号 6681-4 J 7229-4H 砂公開 昭和59年(1984)11月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

**9** 難燃性熱可塑性樹脂組成物

3/28

20特

頭 昭58-78092

22出

願 昭58(1983)5月2日

仰発 明 看

者。田中良典

羽曳野市古市2丁目2番13号

⑫発 明 者 木原剛

堺市南野田352の4番地

⑪出 願

人 株式会社大八化学工業所

東大阪市長堂3丁目54番地

個代 理 人 弁理士 水田一孝

明 細 甚

1 発明の名称

雖然性熱可塑性樹脂組成物

- 2 特許請求の範囲
  - 1 オキシ塩化鮮と HOAr 10H で表わされる 2 価のフェノール類及び Ar 20H で表わされる一価のフェノール類との反応によつて待られるポリ燐酸エステルにして設ポリ燐酸エステルのn 近体のn(nは1以上の整数で、分子中の燐原子の個数を表わす)が1~15の整数の混合物であり、n=1の成分を 40 重量 %以下含有し、かつ酸価が15以下のポリ燐酸エステルを主成分として 5~30 重量%含有してなる難燃性熱可塑性樹脂組成物。

とこに Ari、 Arzは夫々同一又は相異なる労 沓族据を示す。

2 ボリ燐酸エステルが直鎖状と挟わかれ状との構造式をもつた混合ボリ燐酸エステルである特許引次の範囲第1項記載の強燃性熱可塑性樹脂組成物。

- 3 2 価のフェノール類がハイドロキノン、レ ソルシノール、ビスフェノール A、ビスフェ ノールド、ビスフェノール S、これらの塩深 化物、又はこれらの臭素化物の群から遊ばれ た化合物の一種以上であり、一価のフェノー ル類がフェノール、クレソール、キシレノー ル、イソプロピルフェノール、ブチルフェノー ル、イソプロピルフェノール、ブチルフェノー でものの群から遊ばれた一種以上である特許 求の範囲第1項又は第2項記載の鍵燃性熱可 塑性樹脂組成物。
- 4 熱可塑性樹脂がポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーポネート系樹脂又はポリオレフィン系樹脂である特許鞘状の範囲第1項又は 第2項記載の鍵盤性熱可塑性樹脂組成物。
- 3 発明の詳細な説明

本発明は直鎖状及び挟わかれ状構造を持つたボリ燐酸エステルのロ近怀(n=1~15)の混合された、酸価が15以下の特殊なポリ燐酸エス

従来難燃剤として使用されている有機癖化合物、例えばトリフェニルホスフェート、クレジルジフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、イソプロピルフェニルジフェニルホスフェート等はあるが、然可塑性 切脂の耐熱性及び物性の低下、高温条件下における有機癖化合物の揮発、しみ出し等の欠点があつた。

上記の欠点を解決する方法としてすでに分子 盤の大なる有機解化合物が熱可塑性樹脂の難燃 剤として注目されている。

これに関しては、例えば特公昭 51-19858 号、

(1)の化合物はアリレンジオールとジアリールホスフォ(チオ)クロリデートを無路線或いは有機的媒中で反応させることにより比較的容易に且つ高収率で待ちれる。

上記(1) 及び(2) の化合物の製法の特徴は次の3 点である。

- (ii) 反応して得られた生成物が直鎖状の化合物

特公昭 51 — 39271 分、特別昭 49 — 2850 分、特別昭 55 — 118957 分、特別昭 57 — 207641 分、 特別昭 57 — 207642 分等の発別がある。

これらの発明に代表される化合物は直鎖状の ポリ燐酸エステルでその構造式の代表的なもの として、

(式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>は同一又は異なる1価の芳香族 基、R<sup>3</sup>は2個の芳香族基、Xは酸素又は硫黄を示す。)

(特公昭51-392719より)

(式中 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> は一価の芳香族基又は脂肪族基 R<sup>3</sup> は二価の芳香族基、 X は酸素又は硫黄、 n は正 数)

を挙げることができる。

である。

Ⅲ 末端が完全にエステル化されている。

上記(1) 及び(2) 化合物は 雖然性元素の嫉厭としてジアリールホスホロ (チオ) クロリデート、アルキル又はアリールホスホリルクロライド、ジアルキル又はジアリールホスホリルクロライド等を使用しているが、 その製造法、収率の点からして高価であり、経済的に不利である。

一方、経済的に有利な難然性元米源としてオキシ塩化満がある。このオキシ塩化鱗とハイドロキノンの如き2価フェノール類とを反応させると符られたポリ燐酸エステルは3次元構造となるため樹脂化して不容不融のものとなり、実用に供し得ないのである。

本発明省等は無可塑性樹脂に縁加される雖然 剤について、無便化性樹脂の雖然剤として既に 特公昭 54 — 32818 分公報に記岐のあるオキシ塩 化粧と HOAr<sub>1</sub>OH で表される二個フェノール類及 び Ar<sub>1</sub>OH で表わされる 1 個フェノール類との反 応によつて得られるポリ解酸エステルの 5 5、 誠ポリ ない酸エステルのn 量体のn(nは1以上の悠飲で、分子中の癖原子の個数を表わす。)が1~15 の悠飲の混合物であり、n=1の成分を40 重量劣以下含有し、かつ酸価が15 以下のポリな 酸エステルが熱可塑性 切脂に対して有効な 雖然剤であることを見出し、本発明を完成するに至つたものである。

本発明の無可塑性樹脂組成物は上記ポリパン酸エステルを主成分として 5 ~ 30 重量労合有してなるものである。

ここに Ar,、 Ar2は夫々同一又は相異なる芳香 族基である。

即ち、末端が一AriOHの場合は熱硬化性樹脂の反応型難燃剤として使用されるが、本発明では2価フェノールの残基ーAriOHは不要であり、むしろ問残基は熱可塑性樹脂の着色の原因とな

また1価のフェノール類としてはフェノール、 クレソール、キシレノール、イソプロピルフェ ノール、ブチルフェノール、これらの塩素化物 又はこれらの臭素化物等であり、それらの1種 以上が使用される。

水発明の無可塑性樹脂としてはポリフエニレンエーテル系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリ フミド系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ポリカー ポネート系樹脂、ポリオレフィン系樹脂等であ る。

ポリフェニレンエーテル樹脂とは、式

OH (式中、 名 A は水米原子、 アルキル基、 ハロアルコキシ基であり、 各 4 の従来数は 1 ~ 4 個である。 ) で示されるフェノール頬を酸化カップリングして得られる重介体である。 特に好ましいのはポリ ( 2 6 ージメナルー 1. 4 ーフエニレン ) エーテルである。

り好ましくない。又末端が一 Arz の場合総加型 雖然剤として使用されるが、本発明は次に説明 するごとく末端に一部癖酸語 () P-OH)を殺す ことを特徴としている。

水発明のn=1の成分が 40 近显劣を超過する と耐熱性、高温下での揮発性が悪くなり、本発 明の目的を達成することができない。

また不発明に使用のポリ燐酸エステルの酸価が15を超過すると高温にむける成形時、樹脂が劣化するし、酸価が1米減の場合は帯電防止性が低下する。

従つて特に帯電防止性を期待しない場合はポリ燐酸エステルの酸価は1米調でも良く、樹脂の難燃性付与には発支えない。

本発明における 2 価のフエノール類としては --ハイドロキノン、レゾルンノール、ピスフエノールス ールA、ピスフエノールド、ピスフエノールス ルホン、これらの塩素化物又はこれらの臭素化 物等であり、それらの 1 種以上が使用される。

上記の配合物、グラフト共重合体又は共重合体等に於けるポリフェニレンエーテル樹脂と他の樹脂との組合せの重量比は任意に行なうことが出来る。

またポリエステル系 樹脂とはポルエチレンテレフタレートと その 共宜人体及びポリプチレンフタレートである。 ポリエチレンテレフタレート

の共重合体とはテレフタール酸やエチレングリコールのほかにイソフタール酸、1.2 ープロピレングリコール、1.3 ープチレングリコール等を20~30 %共重合したポリエチレングリコールを主体としたポリエステルである。

ポリアミド樹脂とは、ナイロンー 6、ナイロンー 6、ナイロンー 6、6 である。更にポリスチレン系樹脂とは一般用 (Q. P.) ポリスチレンと耐衝 繁性 (HI = high impact) ポリスチレンとである。 HI ポリスチレンは (Q. P.) ポリスチレンに合成コム SBR、BR 等を 5 ~ 20 %配合したもので Q. P. ポリスチレンのもろさを改良したものである。

次に本発明に使用されるポリ燐酸エステルの 構造式については、 n = 4 の場合次式の 2 化合物が与えられる。 n = 4 、 直鎖の場合、

れていたが水発明者等の研究の結果、酸価が15 以下好ましくは1~1 式燐酸素を存在せしめる ことによつて樹脂を劣化せしめないのみならず、 むしろ樹脂に帯電防止性を与える効果があるこ とが判明したのである。 薄うまでもなく樹脂の 帯電防止性は特に電気機器のように高い精度を 児来される機器の材料として重要な性質である。

次に木花明に使用されるポリ旃酸エステルは後記のポリリン酸エステルの製造法、その1~その6にポすように例えばオキン塩化塩焼1モルに対して2価フエノール類(HOArIOH)を0.48~0.875モル反応せしめ、ついで1.25~2.10モルの1価フエノール類(ArzOH)を反応せしめてかられるが、扱終目的物のポリ旃酸エステルの酸価は1価フエノール類の仕込み盤によつて
関盤される。

即ち末端の一部にホスホロクロリデート基 o

()PCl)を災し熱湯による加水分解を行ない 所望の解酸酸性を持つたポリ解酸エステルが得

即ち、オキシ塩化粧を使用した場合、ロニ 4 のポリ斑酸エステルは直鎖状と枝わかれ状との 構造式を持つた混合物である。

| 向機に n = 5以上のポリ燐酸エステルについても固鎖状と枝わかれ状との構造式を持つた混合物を与えるのである。

本発明の特徴の一つは本発明に使用のポリ燐酸エステルの末端の一部が燐酸基 。

( > POH) になつていることである。

従来から鱗酸基は樹脂の劣化の原因と考えら

られる。

次に本発明に使用されるポリ燐酸エステルの 製造法の例を示すが勿論本発明はこれらの製造 例のみに限定されるものではない。

更に本発明は必要に応じて本発明に使用のポリ難酸エステルのほかに他の協加剤例えば酸化防止剤、光安定剤、顔料、染料、可塑剤、その他の難燃剤、補強剤、光境剤、増量剤等を添加することができる。

本発明に使用のポリ燐酸エステルの製造法。 その1

撹拌棒、コンデンサー、滴下ロート及び温度 計付フラスコに

を 同時 に 仕込み 登紫 気 流 中 15 0℃ ま で 加 熱 し て 2 時 間 反 心 さ せ 、 つ い で 縞 下 ロ ー ト よ り ク レ ゾ ー ル 210 g ( 1.94 モ ル ) を 縞 下 し 、 160 ~ 17 0℃ で 4時間反応させた。

反応混合物を熱傷で加水分解した後、触媒及びフェノール類の除去等の精製工程を経て 570 gのポリ媒酸エステルを得た。この製品をポリ 雑酸エステル I とする。

ポリ旗酸エステル I の品質: 黄色液体、平均分子排= 584、 % P = 9.99、 酸価= 3.5、n = 1 のフェノールとクレゾールとの混合ホスフェートの含量は 31.5 %であつた。

#### 702

参考例 1 と同様に反応を行なつて、 730 9 のポリ燐酸エステルを得た。この製品をポリ燐酸エステル 11 とする。

ポリ燐酸エステル II の品質: 黄色液体、平均分子版= 781、% P = 10.9、酸価= 4、 n = 1の

つた。 その 3

トリフエニルホスフエートの含単は 20.1%であ

前記その1と同様の装置をつけたフラスコに所定のオキシ塩化燐とレソルシン及びフェノール1を心を同時に仕込み150℃まで反応させ、次いで残部フェノール(6モル)を反応させた。反応混合物を水洗後、脳温真空下でn=1のトリフエニルホスフェートを留去し、5159のボリ燐酸エステル単とする。

回収トリフエニルホスフエートは 300g であつた。 ボリ燐酸エステル目の品質:黄色液体、平均 分子量= 540、% P = 10.6、酸価= 2.2。 p = 1 のトリフエニルホスフェートの含盤は 8 %であつた。

その 4

参考例1 と同様に反応を行なつた。 975g のポリ燐酸エステルが待られた。

この製品をポリ燐酸エステルPとする。

ボリ燐酸エステルドの品質:高粘褐な黄褐色液体。平均分子質= 1016、% Br = 27.8、% P = 5.45、酸価= 5.3。 n = 1 のフェニルイソプロビルフェニルの混合ホスフェートの含質は 31% であつた。

## その 5

その」と同様の反応を行ない、 6319 のポリ燐酸 エステルを得た。

この製品をポリ燐酸エステルVとする。

ポリ旃酸エステル V の品質: 黄色液体、平均分子位= 706、% P = 8.4、酸価= 3.8。 n = 1 のフェノール、クレゾールの混合ホスフェートは 25 %であつた。

## そのら

その 1 と同様に反応を行つて 9949 のポリ燐酸 エステルを得た。

この製品をポリ燐酸エステル N とする。 ポリ燐酸エステル N の品質:投褐色固容体、 平均分子は = 1015、 名 P = 3.98、 名 Br = 44.4 酸価 4.8、n = 1 のフエノールとトリブロモフェ ノールとの混合ホスフェートの含衆は 23 %であった。

上記ポリ旗酸エステルIと同日との示差熱熱 天秤による加熱放射を測定した結果を第1図に 示した。この場合の温度上昇速度は10℃/分で あつた。

第1図中(1)はポリ燐酸エステル(I)、(2)はトリフエニルホスフエート、(3)はポリ燐酸エステル Bの加熱減量%曲線である。

次に上記ポリ燐酸エステルI~Nを使用した 木発明の熱可塑性樹脂の難燃化の実施例を示す が木発明は実施例のみに限定されるものではな

## 实施例 1

## 使用原料

	ポリ (2.6ージメチルー1.4フエニレン)エーテル	60	部
ĺ	ゴム変性 HI ポリスチレン トリインデシルホスフアイト	4 0	部
	) トリインデシルホスフアイト	0,5	部
1	酸 化 亜 鉛	0,3	邵
	難燃 剤 - ポリ燐酸エステル I	1 2	部

第 1 表 ポリフエニレン系樹脂のテスト結果

	The state of the s				
	実施例 1	実施例 2	実施例 3	比較例 1	
雉燃性	14秒	12 Fb	13 🗗	20秒	
热变形晶度	115 °C	114 °C	113 °C	104 °C	
表面の状態	ブリードなし	プリードなし	フリートなし	ブリートなし	
带电防止性	0	0	0	×	

## 221

嫌燃性:U1-94 の試験法に準じた。各々 5 個の試験片に接灸した後のフレーミ

ング(flaming)時間の平均値を示す。

熱変形温度: JISK 6714 化準じた。

表前の状態:成形品のブリードの有無を観察 する。

帯電防止性:たばこ試験法に準じた。

〇一 带斑防止性良好

△ 一 帯電防止性やや良

×一 帯電防止性良くない。

である.

## ※ 部は重量部以下同様

上記使用原料をミキサーで混合し、300℃ にセットされた射出成型機にて試験庁を成形した。 実施例 2

難燃剤としてポリ燐酸エステル [ を 15 部使用したほかは実施例 1 と同一成分、同一重益部を使用して同様に試験片を成形した。

#### 夹旋例 3

難燃剤としてポリ燐酸エステル II を 15 部使つたほか突施例 1 と同一成分、同為一重単部を使用して同様に試験片を成形した。

## 比較例 1

比較の目的で難燃剤としてトリフェニルホスフェート(酸価 0.05)を15部使用したほか実施例1と同一成分同一重量部を使用して同様に成形した。

第1表にテスト結果を示す。

## 实施例 4

## 使用原料

ポリエチレンテレタレート(融点 254℃) 100 部 雑燃剤ポリ燐酸エステル I 18 部 安 足 剤,トリメチルホスフエート 0.3 部

上記使用原料をミキサーで混合し、常法により紡糸した。(紡糸温度: 280 ~ 310℃) 得られた繊維にニードルパンチングを施してフェルト状物を作つた。

## 実施例 5

雖然剤としてポリ燐酸エステル』を18 部使用したほか実施例 4 と同一成分、同一重量部を使用して同様に紡糸した。次に初られた繊維にニードルバンチングを施してフェルト状物を作つた。

## 渓施例 6

難然削としてポリ綷酸エステル目を 18 部使用したほかは実施例— 4 と同一成分、同一重量部を使用して同様に紡糸した。

次に役ちれた機能にニードルパンチングを施 してフェルト状物を作つた。

## 比較例 2

雖然剤としてトリフェニルホスフェートを 18 部使用したほか実施例 4 と同一成分、同一重監部を使用して同様に紡糸した。次に同様フェルト状物を得た。紡糸時のトリフェニルホスフェートの飛散が認められた。

#### 比較例 3

雅燃剤としてテトラブロモビスフエノール Aを18 部使用したほかは比較例 2 と同様にした。 第 2 表に実施例 4 ~ 6、比較例 2 及び比較例 3 のテスト結果を示す。

第2表 ポリエステル繊維のテスト結果

	実施例4	実施例5	実施例:6 -	比較例 2-	比較例 3
難燃性	25.0	2 5. 5	25.5	23. 5	25. 0
耐候.性	0	0	0	O	×
表面の状態	ブリートなし	ブリートなし	ブリートなし	ブリードあり	ブリーぼり
带证防止性	Ö	0	0	Δ	Δ

ポリ燐酸エステルド

20 部

実施例 7 と同様射出成型機にて試験片を成形した。

## 比較例 4

使用原料

ナイロン 6 粉末

100 部

トリフエニルホスフエート

20 部

実施例 7 と同様に射出成型機にて試験片を成 形した。

第3表に実施例1~9及び比較例4のテスト 結果を示す。

第3表 ナイロンのテスト結果

	夹施例 7	実施例8	实施例 9	比較例 4
難燃性	V 一 I 合格	V 一 I 合格	7一1合档	V一I合格
表前の状態	ブリードなし	ブリードなし	ブリードなし	ブリー ドあり
带電防止性	O	O	. 0	Δ
企型のやけ	0	0	0 .	. ×

## ことに

雑燃性 : UL - 94 のテストに準じた。

2 2 K

雖然性: 酸素指数 JISD 1201

耐候性:フェードメーター 200 時間 照射後の

布の黄変の度合て評価した。

〇 殆んど黄変しない

△ わずかに黄変する

× 黄変~制色

てある.

实施例 7

使用原料

ナイロン6の粉末

100 部

ポリ燐酸エステルIV

20部

上記使用原料をミキサーで混合し、 270℃ に セットされた射出波型機にて試験片を成形した。

## 实施例 8

難然剤としてポリ解酸エステル 7 20 部を使用したほか、実施例 7 と同様に成験片を成形した。

## 実施例 9

使用原料

ナイロン 66 の紛末

100部

金型のやけ:難燃剤が成形中に融解樹脂の表面に浸出し、浸出した難燃剤が 高温の金型上で分解して焦ける 現象を「金型のやけ」という。 この様な場合、金型を洗剤する ためにしばしば作業を停止する

必娶がある。

〇一 金型のやけなし

×- 企型のやけあり

である.

# 実施例 10

使用原料

( OP ポリスチレン 100 部 ) デカブロモジフエニルエーテル 15 部 三酸化アンチモン 5 部 ポリ旃酸エステル I 5 部

上記原料をミキサーで混合し、180℃に加熱した射出成型機で試験片を成形した。

# 特開昭59-202240(8)

## 实施例 11

難燃剤としてポリ燐酸エステルIの代りにポリ燐酸エステル型を5部使用したほかは突施例10と同一成分、同一重量部を使用して同様に試験片を成形した。

## 比較例 5

使用原料

实施例10と同様に試験片を作成した。 テスト結果を写4表に示した。

第4表 ポリスチレンのテスト結果

	夹施例10	H ## (A) s	
	i	t	
)		V-I合格	
表面の状態	ブリードなし	プリードなし	ブリード少しあり
带维防止性	O	. 0	×
企型やけ	0	0	0

第1 図及び第1、第2、第3、第4 表に示したことく、本発明に使用のポリ頻酸エステルは熱可塑性樹脂に難燃性を付与するばかりでなく、従来の難燃剤に比較して揮発性、耐熱性、耐酸性、移行性、帯電防止性、金型のやけ等に於てすぐれた難燃剤であることがわかる。

## 4 図面の簡単な説明

第1図は示差無天秤によるポリ頻酸エステル(I)、同個及びトリンエニルホスフェートの加熱 波趾(%) と温度(で)との関係を示す図である。

- 1. ポリ燐酸エステルIの温度による加熱 波量曲線
- 2. トリフエニルホスフエートの温度による加熱放量曲線
- 3. ボリ燐酸エステル॥の温度による加熱 減量曲線。

特許出願人 株式会社大八化学工業所 代理人 弁理士水田一孝子院

